## PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 10084997 A

(43) Date of publication of application: 07 . 04 . 98

(51) Int. CI

C12Q 1/60 G01N 33/92

(21) Application number: 09215785

(22) Date of filing: 25 . 07 . 97

(30) Priority: 25 . 07 . 96 JP 08214347

(71) Applicant:

WAKO PURE CHEM IND LTD

(72) Inventor:

MIKI YUTAKA IMASHIYOU NOBUKO HANADA TOSHIRO

## (54) ASSAY OF LDL-CHOLESTEROL

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To easily assay the subject compound useful as an index for the diagnosis, treatment, etc., of arteriosclerosis, ischemic cardiopathy, etc., by carrying out the determination in the presence of an amphoteric surfactant and an aliphatic amine having carboxyl group or sulfonic acid group.

SOLUTION: A biospecimen is mixed with a 1t reagent liquid containing an aqueous medium, the absorbancy  $\mathsf{OD}_1$  of the mixture is measured, the mixture is mixed with a 2nd reagent liquid containing cholesterol oxidase and cholesterol esterase, the absorbancy  $\mathsf{OD}_2$  is

measured after the completion of the reaction and a value obtained by multiplying  $\mathrm{OD}_1$  by a correction factor is subtracted from  $\mathrm{OD}_2$  to obtain absorbancy  $\mathrm{OD}_3$ . The content of cholesterol in low-density lipoprotein in the biospecimen is assayed from the obtained  $\mathrm{OD}_3$  using a calibration curve of the cholesterol amount and  $\mathrm{OD}_3$  prepared by a method similar to the above using standard solutions containing cholesterol of known concentrations. The above process is carried out without necessitating complicate pretreatment by adding an amphoteric surfactant and an aliphatic amine having carboxyl group or sulfonic acid group to at least one of the 1st reagent and the 2nd reagent.

COPYRIGHT: (C)1998,JPO

(19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平10-84997

(43)公開日 平成10年(1998)4月7日

(51) Int.Cl.<sup>6</sup>

識別記号

FΙ

C 1 2 Q 1/60

G01N 33/92

Α

C12Q 1/60 G01N 33/92

審査請求 未請求 請求項の数12 FD (全 17 頁)

(21)出願番号

(33)優先権主張国

特願平9-215785

(71)出願人 000252300

和光純薬工業株式会社

大阪府大阪市中央区道修町3丁目1番2号

(22)出願日 平成9年(1997)7月25日

(72)発明者 三木 豊

兵庫県尼崎市高田町6番1号 和光純薬工

業株式会社大阪研究所内

(31) 優先権主張番号 特顯平8-214347 (32) 優先日 平 8 (1996) 7 月25日

日本 (JP)

(72)発明者 今荘 展子

兵庫県尼崎市高田町6番1号 和光純薬工

業株式会社大阪研究所内

(72)発明者 花田 寿郎

兵庫県尼崎市高田町6番1号 和光純薬工

業株式会社大阪研究所内

## (54) 【発明の名称】 LDL-コレステロールの測定法

#### (57) 【要約】

【課題】 低比重リポタンパク (LDL) 中のコレステロールを、従来法に於いて必要であった、LDLとLD L以外の不要のリポタンパクとを分離するための煩雑な前処理操作なしに直接自動分析装置等を用いて測定し得る方法及びそれに用いられる試薬を提供。

【解決手段】 両性界面活性剤及び、カルボキシル基又はスルホン酸基を有する脂肪族アミン類の存在下で行うことを特徴とする、LDL中のコレステロールの測定法。

## 【特許請求の範囲】

【請求項1】 両性界面活性剤及び、カルボキシル基又 はスルホン酸基を有する脂肪族アミン類の存在下で測定 を行うことを特徴とする、低比重リポタンパク中のコレ ステロールの測定法。

【請求項2】 生体試料と、水性媒体を含んでなる第一 試液とを混合した後に吸光度(OD<sub>1</sub>)を測定し、次い で該混合液と、コレステロールオキシダーゼ及びコレス テロールエステラーゼを含んでなる第二試液とを混合し て反応させた後に吸光度 (OD₂) を測定し、OD₂か ら、OD」に補正係数を掛けて得られた値を差し引いた 吸光度(OD<sub>3</sub>)を求め、得られたOD<sub>3</sub>を、予め既知濃 度のコレステロールを含む標準品を用いて上記と同様に して求めた、コレステロール量とOD。との関係を示す 検量線に当てはめることにより生体試料中の低比重リポ タンパク中のコレステロールを求めることを特徴とす る、低比重リポタンパク中のコレステロールの測定法で あって、両性界面活性剤とカルボキシル基又はスルホン 酸基を有する脂肪族アミン類が夫々第一試液と第二試液 の少なくとも一方に含まれ、また、カップラー、デベロ ッパー、及びペルオキシダーゼが夫々第一試液と第二試 液の少なくとも一方に含まれていることを特徴とする、 該測定法。

【請求項3】 カップラーとデベロッパーの一方が第一 試液に含まれ、他方が第二試液に含まれている、請求項 2に記載の測定法。

【請求項4】 両性界面活性剤が第一試液に含まれている、請求項2に記載の測定法。

【請求項5】 両性界面活性剤が、ベタイン誘導体、アミノカルボン酸誘導体、イミダブリン誘導体及びアミンオキサイド誘導体からなる群より選ばれた少なくとも1種の化合物である、請求項1又は2に記載の測定法。

【請求項6】 カルボキシル基又はスルホン酸基を有する脂肪族アミン類が、アミノ酸類、アミノエタンスルホン酸誘導体、アミノプロパンスルホン酸誘導体及びグリシン誘導体からなる群より選ばれた少なくとも1種の化合物である、請求項1又は2に記載の測定法。

【請求項7】 非イオン性界面活性剤非共存下で実施する、請求項1又は2に記載の測定法。

【請求項8】 両性界面活性剤及び、カルボキシル基又はスルホン酸基を有する脂肪族アミン類を含んでなる、 低比重リポタンパク中のコレステロール測定用試薬。

【請求項9】 更に、コレステロールオキシダーゼ、コレステロールエステラーゼ、ペルオキシダーゼ及び被酸化性呈色試薬を含む、請求項8に記載の試薬。

【請求項10】 被酸化性呈色試薬が、カップラー及び デベロッパーからなる、請求項9に記載の試薬。

【請求項11】 カップラー(又はデベロッパー)を含んでなる第一試薬と、コレステロールオキシダーゼ、コレステロールエステラーゼ、ペルオキシダーゼと、デベ 50

2

ロッパー(又はカップラー)を含んでなる第二試薬とを 含んでなるものであって、両性界面活性剤とカルボキシ ル基又はスルホン酸基を有する脂肪族アミン類が夫々第 一試薬と第二試薬の少なくとも一方に含まれている、低 比重リポタンパク中のコレステロール測定用キット。

【請求項12】 両性界面活性剤と、カップラー(又は デベロッパー)を含んでなる第一試薬と、コレステロールオキシダーゼ、コレステロールエステラーゼ、ペルオキシダーゼと、デベロッパー(又はカップラー)を含んでなる第二試薬とを含んでなるものであって、カルボキシル基又はスルホン酸基を有する脂肪族アミン類が第一試薬と第二試薬の少なくとも一方に含まれている、低比 面リポタンパク中のコレステロール測定用キット。

#### [0001]

#### 【発明の詳細な説明】

【産業上の利用分野】本発明は、血清、血漿などの生体 試料中に存在する低比重リポタンパク(以下、LDLと 略記する。)中のコレステロールの測定法及びそのため の試薬に関する。

#### [0002]

【発明の背景】血清中の脂質の主な成分はコレステロー ル、トリグリセライド、リン脂質等であり、これら血清 脂質はアポタンパクと結合してリポタンパクを形成し血 中を循環する。該リポタンパクは比重の差により高比重 リポタンパク (HDL)、LDL、超低比重リポタンパ ク(VLDL) カイロミクロン (CM) 等に分類され る。これらリポタンパクのうち、HDLは組織に沈着し た過剰なコレステロールを肝臓へ運搬する作用があり、 抗動脈硬化作用を有し、一方、LDLは肝臓から各組織 へのコレステロールの主たる運搬体であり、LDLの増 加は動脈硬化発生と密接な関係があると考えられてい る。従って、LDL中のコレステロール(以下、LDL - コレステロールと略記する。)は、動脈硬化症、虚血 性心疾患(冠動脈疾患)の危険因子と考えられ、該LD L-コレステロールの含有量は、これら疾患の診断・治 療および予防の重要な指標となる。

【0003】従来、LDLーコレステロールの測定法としては、沈澱法、超遠心法、電気泳動法、算出式による算出法等が知られている。これら従来法のうち、沈澱法、超遠心法及び電気泳動法は、沈澱・遠心分離処理、超遠心分離処理或いは電気泳動処理により、LDLとLDL以外の不要のリポタンパクとを分離する前処理工程が必要であるため、操作が煩雑であり、現在、臨床検査の分野で広く普及している自動分析装置だけで直接測定を実施することができないという問題点を有している。また、フローデワルド(Friedewald)の式で知られている総コレステロール値、HDLーコレステロール値及びトリグリセライド値から算出する算出法も、トリグリセライドが500mg/dl以上含有する試料を用いた場合に

は、正確なLDL-コレステロール最を測定することが

できないという問題を有している。

【 O O O 4 】近年、従来法に於ける上記の如き問題点を解消するために、種々の方法が開発されており、例えば特開平7-280812号公報に開示された方法もその一つである。即ち、L D L を凝集剤又は/及び抗体を使用して凝集させた後に、L D L 以外のリポタンパクに含まれるコレステロールを定量反応に関与しない別の反応系に導いて消去(消費)させた後、界面活性剤又は/及び無機塩類を使用して、凝集させたL D L を定量反応ができる程度に溶解させ、L D L ーコレステロールを定量反応に付し該溶液の吸光度を測定するという方法がそれである。

【0005】しかしながら、この方法は、測定に3又は4種の試薬が必要であるため、3又は4種の試薬を用いて測定が可能なごく一部の自動分析装置にしか適用できず、通常の臨床検査に於いて用いられている2種の試薬までしか使用できない自動分析装置を用いては測定を実施することができないという問題点がある。また、この方法には、3又は4種の試薬を用いて測定を行うため、測定値の再現性が低下するという問題点もあった。

【0006】更に、煩雑な前処理操作なしでLDLーコレステロールを測定する方法として特開昭58-165800号公報に開示されている方法がある。しかしながら、この方法は、試薬中の例えば界面活性剤やコレステロールエステラーゼの使用濃度が限定されるため試薬の調製が煩雑であり、更に測定時のpHや、測定時間間隔等測定条件を厳密に設定しなくてはならず、しかもHDL中のコレステロールもある程度反応することから、動力学的測定、すなわち、レイト・アッセイでしかLDLーコレステロールの測定を行うことができないため、実用的な測定方法とは言い難い方法であった。

### [0007]

【発明が解決しようとする課題】上記した如き状況に鑑み、本発明が解決しようとする課題は、生体試料中のLDLーコレステロールを、従来法に於いて必要であった、LDLとLDL以外の不要のリポタンパクとを分離するための煩雑な前処理操作なしに直接自動分析装置等を用いて測定することを可能とする方法及びそれに用いられる試薬の提供にある。

#### [0008]

【発明を解決するための手段】本発明は、両性界面活性 剤及び、カルボキシル基又はスルホン酸基を有する脂脂 族アミン類の存在下で測定を行うことを特徴とする、低 比重リポタンパク中のコレステロールの測定法の発明で ある。

【〇〇〇9】また、本発明は、生体試料と、水性媒体を含んでなる第一試液とを混合した後に吸光度(〇D」)を測定し、次いで該混合液と、コレステロールオキシダーゼ及びコレステロールエステラーゼを含んでなる第二試液とを混合して反応させた後に吸光度(〇D₂)を測定し、〇D₂から、〇D」に補正係数を掛けて得られた値

4

を差し引いた吸光度(OD<sub>3</sub>)を求め、得られたOD<sub>3</sub>を、予め既知濃度のコレステロールを含む標準品を用いて上記と同様にして求めた、コレステロール量とOD<sub>3</sub>との関係を示す検量線に当てはめることにより生体試料中の低比重リポタンパク中のコレステロールを求めることを特徴とする、低比重リポタンパク中のコレステロールの測定法であって、両性界面活性剤とカルボキシル基又はスルホン酸基を有する脂肪族アミン類が夫々第一試液と第二試液の少なくとも一方に含まれ、また、カップラー、デベロッパー、及びペルオキシダーゼが夫々第一試液と第二試液の少なくとも一方に含まれていることを特徴とする、該測定法の発明である。

【0010】更に、本発明は、両性界面活性剤及び、カルボキシル基又はスルホン酸基を有する脂肪族アミン類を含んでなる、低比重リポタンパク中のコレステロール測定用試薬の発明である。

【0011】また、本発明は、カップラー(又はデベロッパー)を含んでなる第一試薬と、コレステロールオキシダーゼ、コレステロールエステラーゼ、ペルオキシダーゼと、デベロッパー(又はカップラー)を含んでなる第二試薬とを含んでなるものであって、両性界面活性剤とカルボキシル基又はスルホン酸基を有する脂肪族アミン類が夫々第一試薬と第二試薬の少なくとも一方に含まれている、低比重リポタンパク中のコレステロール測定用キットの発明である。

【0012】更にまた、本発明は、両性界面活性剤と、カップラー(又はデベロッパー)を含んでなる第一試薬と、コレステロールオキシダーゼ、コレステロールエステラーゼ、ペルオキシダーゼと、デベロッパー(又はカップラー)を含んでなる第二試薬とを含んでなるものであって、カルボキシル基又はスルホン酸基を有する脂肪族アミン類が第一試薬と第二試薬の少なくとも一方に含まれている、低比重リポタンパク中のコレステロール測定用キットの発明である。

【0013】即ち、本発明者らは、LDLーコレステロールを、LDL以外の不要なリポタンパクを分離分別するための前処理操作なしに直接自動分析装置で測定し得る方法を見出すべく鋭意研究を重ねた結果、生体試料中のLDLーコレステロールの測定を、両性界面活性剤及び、カルボキシル基又はスルホン酸基を有する脂肪族アミン類の存在下で行えば、LDL以外の不要なリポタンパクを分離分別することなくLDL中のコレステロールを特異的に測定することが可能となることを見出し、本発明を完成するに至った。

【0014】本発明に於いて用いられる、両性界面活性 剤としては、LDL以外のリポタンパクに含有されてい るコレステロールがコレステロール測定反応に関与する のを抑制する作用を有するものであればよく、特に限定 されない。このような両性界面活性剤としてより具体的 には、例えばアルキルベタイン誘導体(例えばラウリル

50

ベタイン、ステアリルベタイン、ラウリルジメチルアン モニウムベタイン、ココナットベタイン、ヤシ油脂肪酸 アミドプロピルベタイン、ラウリン酸アミドプロピルベ タイン等)、イミダゾリニウムベタイン誘導体(例えば 2-ラウリル-N-カルボキシメチル-N-ヒドロキシ エチルイミダゾリニウムベタイン、2-ウンデシルーN ーカルボキシメチルーN-ヒドロキシエチルイミダゾリ ニウムベタイン等の2-アルキル-N-カルボキシメチ ルーN-ヒドロキシエチルイミダゾリニウムベタイン、 例えば2-アルキル-N-カルボキシエチル-N-ヒド ロキシエチルイミダゾリニウムベタイン等)、スルホベ タイン誘導体(例えばN-オクチル-N, N-ジメチル -3-アンモニオ-1-プロパンスルホン酸、N-デシ ル-N, N-ジメチル-3-アンモニオ-1-プロパン スルホン酸、N-ドデシル-N, N-ジメチル-3-ア ンモニオ-1-プロパンスルホン酸、N-テトラデシル -N, N-ジメチル-3-アンモニオ-1-プロパンス ルホン酸、N-ヘキサデシル-N, N-ジメチル-3-アンモニオー1ープロパンスルホン酸等)のベタイン誘 導体、例えばアルキルグリシン、アルキルビス(アミノ エチル) グリシン、ジオクチルポリアミノエチルグリシ ン、N-アルキルポリアミノエチルグリシン、β-アラ ニン誘導体等のアミノカルボン酸誘導体、例えばビス (2-ウンデシル-N-ヒドロキシエチルイミダゾリ ン)クロル酢酸錯体、アルキルイミダゾリン誘導体等の イミダゾリン誘導体、例えばラウリルジメチルアミンオ キサイド等のアミンオキサイド誘導体等が挙げられる。 上記した如き両性界面活性剤のうち、ラウリルベタイ ン、ヤシ油脂肪酸アミドプロピルベタイン、ラウリン酸 アミドプロピルベタイン、2-アルキル-N-カルボキ シメチル-N-ヒドロキシエチルイミダゾリニウムベタ イン及び2-アルキル-N-カルボキシエチル-N-ヒ ドロキシエチルイミダゾリニウムベタインが望ましく用 いられる。また、これら両性界面活性剤の使用濃度とし ては、LDL以外のリポタンパクに含有されるコレステ ロールがコレステロール測定反応に関与するのを抑制し 得る濃度であればよく、特に限定されないが、最終の反 応液中の濃度が通常0.0001%~10% (W/V) 、好ましく は0.001%~1% (W/V) となるように添加される。 尚、これら両性界面活性剤は単独で用いても、或は適宜 混合して用いても何れにてもよい。尚、本発明の方法に 於いては、非イオン性界面活性剤を共存させると、LD L以外のリポタンパクに含有されているコレステロール がコレステロール測定反応に関与する可能性が高くなる ので、非イオン性界面活性剤非共存下で実施することが 望ましい。

【0015】本発明に於いて用いられる、カルボキシル 基又はスルホン酸基を有する脂肪族アミン類としては、 LDL以外のリポタンパクに含有されているコレステロ ールがコレステロール測定反応に関与するのを抑制する

作用を有するものであればよく、特に限定されないが、 例えばアミノ酸類、アミノエタンスルホン酸誘導体、ア ミノプロパンスルホン酸誘導体、グリシン誘導体のなか から適宜選択された、前述の如き性質を有するものが挙 げられる。このようなアミノ酸類の具体例としては、例 えばアラニン、グルタミン、グルタミン酸等が挙げられ る。また、アミノエタンスルホン酸誘導体の具体例とし ては、例えばN- (2-アセトアミド) -2-アミノエ タンスルホン酸 (ACES)、N, N-ビス (2-ヒド ロキシエチル) -2-アミノエタンスルホン酸(BE S)、N-シクロヘキシル-2-アミノエタンスルホン 酸 (CHES)、2-[4-(2-ヒドロキシエチル) -1-ピペラジニル] エタンスルホン酸 (HEPE S)、2-モルホリノエタンスルホン酸(MES)、ピ ペラジン-1, 4-ビス(2-エタンスルホン酸) (P IPES)、N-トリス (ヒドロキシメチル) メチルー 2-アミノエタンスルホン酸(TES)等が挙げられ、 アミノプロパンスルホン酸誘導体の具体例としては、例 えばN-シクロヘキシル-3-アミノプロパンスルホン 酸(CAPS)、N-シクロヘキシル-2-ヒドロキシ -3-アミノプロパンスルホン酸(CAPSO)、3-[N, N-ビス (2-ヒドロキシエチル) アミノ] -2 ヒドロキシプロパンスルホン酸(DIPSO)、3-[4-(2-ヒドロキシエチル) -1-ピペラジニル] プロパンスルホン酸 (EPPS)、2-ヒドロキシ-3 - [4-(2-ヒドロキシエチル) -1-ピペラジニ ル] プロパンスルホン酸 (HEPPSO) 、3-モルホ リノプロパンスルホン酸 (MOPS)、2-ヒドロキシ 3-モルホリノプロパンスルホン酸(MOPSO)、 ピペラジン-1, 4-ビス(2-ヒドロキシ-3-プロ パンスルホン酸) (POPSO)、N-トリス (ヒドロ キシメチル) メチルー3-アミノプロパンスルホン酸 (TAPS)、2-ヒドロキシ-N-トリス(ヒドロキ シメチル) メチルー3-アミノプロパンスルホン酸(T APSO) 等が挙げられ、また、グリシン誘導体の具体 例としては、例えばN- (2-アセトアミド) イミノニ 酢酸(ADA)、N,N-ビス(2-ヒドロキシエチ ル) グリシン (Bicine)、N- [トリス (ヒドロ キシメチル)メチル]グリシン(Tricine)等が 挙げられる。上記した如きカルボキシル基又はスルホン 酸基を有する脂肪族アミン類のうち、2-〔4-(2-ヒドロキシエチル) -1-ピペラジニル] エタンスルホ ン酸 (HEPES)、2-モルホリノエタンスルホン酸 (MES)、ピペラジン-1, 4-ビス(2-エタンス ルホン酸)(PIPES)、3-モルホリノプロパンス ルホン酸 (MOPS) 及びN- (2-アセトアミド) イ ミノ二酢酸 (ADA) が望ましく用いられる。また、カ ルボキシル基又はスルホン酸基を有する脂肪族アミン類 の使用濃度としては、LDL以外のリポタンパクに含ま れているコレステロールがコレステロール測定反応に関

与するのを抑制し得る濃度であればよく、特に限定されないが、最終の反応液中の濃度が通常  $1\,\mathrm{mM} \sim 2\,\mathrm{M}$ 、好ましくは $10\mathrm{mM} \sim 1\,\mathrm{M}$ 、より好ましくは $100\sim 700\mathrm{mM}$ 、更に好ましくは $200\sim 600\mathrm{mM}$ となるように添加される。尚、これら化合物は単独で用いても、或は適宜混合して用いても何れにてもよい。

【0016】本発明の測定法は、上記した如き両性界面活性剤と、カルボキシル基又はスルホン酸基を有する脂肪族アミン類とを併用する以外は、自体公知のコレステロール測定法に準じて実施すれば良く、使用される試薬類もこれら自体公知の方法に準じて適宜選択すればよい。即ち、血清、血漿等の生体試料中のLDLーコレステロールを、両性界面活性剤と、カルボキシル基又はスルホン酸基を有する脂肪族アミン類の存在下、自体公知のコレステロール測定法に準じて測定することにより、生体試料中のLDLーコレステロールを特異的に測定することができる。

【0017】これら自体公知のコレステロール測定法と しては、生体試料中のコレステロールを測定し得る自体 公知のコレステロール測定法は全て挙げられるが、酵素 反応を利用する、例えば試料中のコレステロールエステ ルをコレステロールエステラーゼ (CHE) によって遊 離コレステロールと脂肪酸に分解し、初めから存在する 遊離コレステロールと共に、コレステロールオキシダー ゼ (COD) によって酸化して、コレステー4-エンー 3-オンと過酸化水素にし、ペルオキシダーゼ(PO D) 存在下、生成した過酸化水素で被酸化性呈色試薬を 酸化発色させて、生じた酸化色素を比色定量する酸化呈 色法、例えば試料中のコレステロールエステルをコレス テロールエステラーゼ (CHE) によって遊離コレステ ロールと脂肪酸に分解し、初めから存在する遊離コレス テロールと共にコレステロール脱水素酵素(CHD)の 存在下NADと反応させて、生成するNADHを340nm で測定する紫外部測定法等が好ましく挙げられる。

【0018】本発明の測定法に用いられるコレステロールオキシダーゼは、その由来は特に限定されず、通常この分野で使用されているもの、例えば、ノカルディア属、シュードモナス属等の微生物に由来するもの、牛膵臓等動物臓器に由来するもの等は全て使用可能である。コレステロールオキシダーゼの使用量としては、コレステロール測定時の反応液中の濃度として、通常0.02~10 u/ml、好ましくは0.1~2 u/mlの範囲から適宜選択される。

【0019】本発明の測定法に用いられるコレステロールエステラーゼは、その由来は特に限定されず、通常この分野で使用されているもの、例えば、キャンディダ属、シュードモナス属等の微生物に由来するもの、牛膵臓等動物臓器に由来するもの等は全て使用可能である。コレステロールエステラーゼの使用量としては、コレステロール測定時の反応液中の濃度として、通常0.02~10

u/ml、好ましくは $0.1\sim 2u/ml$ の範囲から適宜選択される。

【0020】本発明の測定法に用いられるペルオキシダーゼは、その由来は特に限定されず、通常この分野で使用されているもの、例えば、西洋ワサビ、大根等の植物に由来するもの、カビ、酵母等の微生物に由来するもの、動物の白血球、甲状腺等に由来するもの等は全て使用可能である。ペルオキシダーゼの使用量としては、コレステロール測定時の反応液中の濃度として、通常0.01~50u/ml、好ましくは0.1~5u/mlの範囲から適宜選択される。

【0021】本発明の測定法に用いられる被酸化性呈色 試薬としては、PODの存在下、過酸化水素と反応して 呈色するものであれば何れにても良いが、4-アミノア ンチピリン (4-AA) 等のカップラー及び、該カップ ラーと酸化縮合して色素を生ずるデベロッパーとの組合 せ、即ち、例えば4-AAとフェノール系化合物,ナフ トール系化合物若しくはアニリン系化合物の組合せ、3 -メチル-2-ベンゾチアゾリノンヒドラゾンとアニリ ン系化合物の組合せ等や、例えば2,2'-アジノビス (3-エチルベンゾチアゾリン-6-スルホン酸)、ト リフェニルメタン系ロイコ色素、ジフェニルアミン誘導 体、ベンジジン誘導体、トリアリルイミダゾール誘導 体、ロイコメチレンブルー誘導体、o-フェニレンジア ミン誘導体等の酸化によってそれ自体が発色する発色剤 等が挙げられる。デベロッパーとしてのフェノール系化 合物の具体例としては、例えばフェノール、p-クロロ フェノール、2, 4-ジクロロフェノール等が挙げら れ、ナフトール系化合物の具体例としては、例えば1-ナフトール、1ーナフトールー2-スルホン酸、1-ナ フトールー2ーカルボン酸等が挙げられ、また、アニリ ン系化合物の具体例としては、例えばN,N-ジエチル アニリン、Ν-エチル-Ν- (β-ヒドロキシエチル) -m-トルイジン、N-エチル-N-(2-ヒドロキシ -3-スルホプロピル)-3,5-ジメトキシアニリン (DAOS) N-x+N-N-(2-t+p+2-3)-スルホプロピル) -3, 5-ジメトキシ-4-フルオ ロアニリン (FDAOS)、N-(2-ヒドロキシ-3 -スルホプロピル) -3, 5-ジメトキシアニリン(H DAOS)、N-エチル-N-(2-ヒドロキシ-3-スルホプロピル)ーmートルイジン(TOOS)、N-エチルーNー (3-メチルフェニル) - N' - サクシニ ルーエチレンジアミン (EMSE) 等が挙げられる。カ ップラーとデベロッパーとの組合せを用いる場合、カッ プラーの使用量としては、用いるカップラーの種類や組 み合わせるデベロッパーの種類等により異なるため一概 には言えないが、コレステロール測定時の反応液中の濃 度として、通常0.01~100mM、好ましくは0.1~10mMの範 囲から適宜選択され、カップラーとして4-AAを使用 する場合の使用量としては、コレステロール測定時の反

10

応液中の濃度として、通常0.01~50mM、好ましくは0.1 ~5mMの範囲から適宜選択される。また、デベロッパー の使用量としては、用いるデベロッパーの種類や組み合 わせるカップラーの種類等により異なるため一概には言 えないが、コレステロール測定時の反応液中の濃度とし て、通常0.01~50mM、好ましくは0.1~5mMの範囲から 適宜選択される。トリフェニルメタン系ロイコ色素の具 体例としては、例えばロイコマラカイトグリーン、ビス (p-ジエチルアミノフェニル) -2-スルホフェニル メタン、ビス (p-ジエチルアミノフェニル) -3, 4 - ジスルホプロポキシフェニルメタン・ジナトリウム塩 等が挙げられ、ジフェニルアミン誘導体の具体例として は、例えばビス〔4 - ジ(2 - ブトキシエチル)アミノ ー2-メチルフェニル〕アミン、N, N-ビス(4-ジ エチルアミノ-2-メチルフェニル)-N'-p-トル エンスルホニル尿素等が挙げられ、また、ロイコメチレ ンブルー誘導体の具体例としては、例えば10- (カルボ キシメチルアミノカルボニル) -3, 7-ビス (ジメチ ルアミノ)フェノチアジン・ナトリウム塩、10- [3-(メトキシカルボニルアミノメチル) フェニルメチルア ミノカルボニル] -3, 7-ビス(ジメチルアミノ)フ ェノチアジン等が挙げられる。更に、ベンジジン誘導体 の具体例としては、例えばベンジジン、o-トリジン、 o-ジアニシジン、3,3'-ジアミノベンジジン、 3, 3', 5, 5'ーテトラアミノベンジジン等が挙げ られ、トリアリルイミダゾール誘導体の具体例として は、例えば2-(4-カルボキシフェニル)-3-N-メチルカルバモイルー4,5-ビス(4ージエチルアミ ノフェニル) イミダゾール、2-(3-メトキシ-4-ジエチルアミノフェニル) -3-N-メチルカルバモイ ルー4, 5ービス(2ーメチルー4ージエチルアミノフ ェニル) イミダゾール等が挙げられる。これら発色剤の 使用量としては、通常この分野で用いられる濃度範囲か ら適宜選択される。

【0022】本発明のLDL-コレステロール測定用試薬は、例えば血清や血漿等の生体由来試料中のLDL-コレステロールを測定するために使用されるもので、両性界面活性剤と、カルボキシル基又はスルホン酸基を有する脂肪族アミン類とを使用する以外は、上記した如き自体公知のコレステロール測定法に使用されるコレステロール測定用試薬、例えば酸化呈色法に於いて使用されるCOD、CHE、POD、被酸化性呈色試薬、緩衝剤等の試薬類、例えば紫外部測定法に於いて使用されるCHE、CHD、NAD、緩衝剤等の試薬類を、この分野で使用される濃度範囲で含有するように調製されたものであり、構成要件の好ましい態様や使用濃度等は、上で述べた通りである。

【0023】本発明のLDLーコレステロール測定用試薬は、1液法用として調製されたものでも2液法用として調製されたものでも7を40以上に分けたものでも何れ

にてもよく、特に限定されない。尚、2液以上の試薬に 分けた場合には、両性界面活性剤とカルボキシル基又は スルホン酸基を有する脂肪族アミン類の夫々が少なくと も何れかの試薬に含まれていれば良い。また、コレステ ロールオキシダーゼ、コレステロールエステラーゼ等の 酵素類も何れかの試薬に含まれていればよい。また、本 発明のLDLーコレステロール測定用試薬中には、例え ばアニオン性化合物(例えばデキストラン硫酸、ヘパリ ン、ヘパラン硫酸、リンタングステン酸等のポリアニオ ン等) 等のイオン性化合物が含まれていても良い。これ らは単独または混合して使用することができる。更に、 Mg<sup>2+</sup>、Mn<sup>2+</sup>、Ca<sup>2+</sup>等のカチオン(或いはこれらカ チオンを生じさせ得る金属塩)と組み合わせて使用して もよい。これらイオン性化合物の使用濃度としては、特 に限定されないが、反応液中の濃度が、通常0.01~10% (W/V) の範囲で使用される。また、本発明のLDL-コレステロール測定用試薬中にはLDL以外のリポタン パク中のコレステロールがコレステロール測定反応に関 与することを防止するために、ポリクローナル抗体また はモノクローナル抗体の1種または2種以上を共存させ てもよい。このような目的で使用可能な抗体としては、 例えば抗アポリポタンパク A抗体、抗アポリポタンパク C抗体、抗アポリポタンパクE抗体、抗αリポタンパク 抗体等が挙げられる。これら抗体の使用濃度としては、 LDL以外のリポタンパク中に含まれるコレステロール がコレステロール測定反応に関与するのを防止し得る濃 度以上であればよく、特に限定されないが、最終の反応 液中の濃度が通常0.001~10mgAb/m1、好ましくは0.01~ 1 mgAb/mlとなるように反応液中に添加される。

【0024】本発明のLDL-コレステロールの測定法 は、1液法によっても2液法によっても又それ以上の方 法によっても実施することができる。 2 液法の場合に は、両性界面活性剤とカルボキシル基又はスルホン酸基 を有する脂肪族アミン類の夫々が少なくとも第1試液と 第2試液の何れかに含まれていれば良く、また、カップ ラー、デベロッパー及びペルオキシダーゼの夫々が少な くとも第1試液と第2試液の何れかに含まれていれば良 い。尚、第1試液及び第2試液に於いて、夫々の試液に 含まれる成分は、例えば水、緩衝液等の水性媒体、好ま しくは緩衝液に溶解される。また、第1試液は、他の成 分を含まず、水性媒体のみからなるものであっても良 い。また、第1試液の水性媒体として水を用いる場合に は、第2試液の水性媒体としては緩衝液を用いるのが望 ましい。更に、水性媒体として緩衝液を用いる場合に は、カルボキシル基又はスルホン酸基を有する脂肪族ア ミン類を含まない試液に於ける水性媒体を緩衝液とする ことが望ましい。

【0025】本発明の測定法に用いられる緩衝剤としては、pH5~11の範囲で緩衝作用を有し、コレステロール測定反応を阻害しないものであれば特に限定されず、通

20

いことは言うまでもない。

常この分野で使用されているものは全て使用可能である。このような緩衝剤としては、例えばトリス(ヒドロキシメチル)アミノメタン、グッドの緩衝剤、リン酸、ホウ酸等が挙げられ、緩衝剤の使用濃度としては特に限定されないが、通常  $1\,\mathrm{mM}\sim 2\,\mathrm{M}$ 、好ましくは $10\,\mathrm{mM}\sim 1\,\mathrm{M}$  の範囲から適宜選択され、また、 $p\mathrm{H}$ は、通常  $5\sim 11$ 、好ましくは $6\sim 8$ 、より好ましくは $7\,\mathrm{f}$  行近の範囲から適宜選択される。

【0026】本発明の測定法の好ましい実施態様として は、例えば以下の如くである。即ち、例えば血清、血漿 等の生体試料と、例えば水性媒体、カップラー、両性界 面活性剤、及びカルボキシル基又はスルホン酸基を有す る脂肪族アミン類、要すればイオン性化合物、カチオ ン、抗体等を含有する第1試液とを混合し、2~40℃で 1~30分間反応させた後に吸光度(OD<sub>1</sub>)を測定す る。次いで、該反応液と、例えばコレステロールエステ ラーゼ、コレステロールオキシダーゼ、ペルオキシダー ゼ、デベロッパー及び、カルボキシル基又はスルホン酸 基を有する脂肪族アミン類、を含有する第2液とを混合 し、2~40℃で1~60分反応させた後に吸光度(O D₂) を測定する。上記のOD₂からOD₁に由来する値 (例えばOD」に補正係数を掛けて求めた値) を差し引 いた吸光度(OD₃)を求め、得られたOD₃を、例えば 予めLDLーコレステロール濃度既知の標準液等の標準 品を試料として上記と同様にして求めた、LDLーコレ ステロール濃度とOD₃との関係を示す検量線に当ては めることにより、生体試料中のLDL-コレステロール の値を求める。

【0027】また、本発明のLDL-コレステロールの 測定法は、1液法により実施しても良く、この場合は、 例えば以下の如く行えばよい。即ち、例えば血清、血漿 等の生体試料と、例えばコレステロールエステラーゼ、 コレステロールオキシダーゼ、ペルオキシダーゼ、被酸 化性呈色試薬(又は、カップラー及びデベロッパー)、 両性界面活性剤、及びカルボキシル基又はスルホン酸基 を有する脂肪族アミン類、要すればイオン性化合物、カ チオン、抗体等を含有する試液とを混合し、2~40℃で 1~30分間反応させた後に吸光度(OD<sub>r</sub>)を測定す る。また、生体試料の代わりに生理食塩水等を使用する 以外は上記と同じ試薬を用い同様の操作を行って盲検値 (ODn) を求める。次いで、ODrからODn差し引 いた吸光度(OD<sub>2</sub>)を求め、これを、例えば予めLD Lーコレステロール濃度既知の標準液等の標準品を試料 として上記と同様にして求めた、LDL-コレステロー ル濃度とODzとの関係を示す検量線に当てはめること により、生体試料中のLDLーコレステロールの値が求 められる。

【0028】本発明のLDLーコレステロール測定用キットは、例えば血清や血漿等の生体由来試料中のLDLーコレステロールを測定するために使用されるもので、

カップラー (又はデベロッパー) を含んでなる第一試薬と、コレステロールオキシダーゼ、コレステロールエステラーゼ、ペルオキシダーゼと、デベロッパー (又はカップラー) を含んでなる第二試薬とを含んでなるものであって、両性界面活性剤とカルボキシル基又はスルホン酸基を有する脂肪族アミン類が夫々第一試薬と第二試薬の少なくとも一方に含まれているものであり、夫々の構成要素の好ましい様態、具体例については上で述べた通りである。また、当該キットには、必要に応じて、LDLーコレステロール標準品等が組み合わされていても良

【0029】また、両性界面活性剤はコレステロールエ ステラーゼを失活させる可能性もあるので、これらは別 々の試薬に含まれている方が好ましく、従って、本発明 のLDLーコレステロール測定用キットは、保存安定性 等の点から、例えば以下の如き組合せからなるものがよ り好ましい。即ち、両性界面活性剤と、カップラー(又 はデベロッパー)を含んでなる第一試薬と、コレステロ ールオキシダーゼ、コレステロールエステラーゼ、ペル オキシダーゼと、デベロッパー(又はカップラー)を含 んでなる第二試薬とを含んでなるものであって、カルボ キシル基又はスルホン酸基を有する脂肪族アミン類が第 一試薬と第二試薬の少なくとも一方に含まれているもの が好ましい。尚、夫々の構成要素の好ましい様態、具体 例については上で述べた通りであり、また、当該キット には、必要に応じて、LDLーコレステロール標準品等 が組み合わされていても良い。

【0030】本発明のLDLーコレステロール測定法及び測定用試薬並びに測定用キットは、両性界面活性剤及び、カルボキシル基又はスルホン酸基を有する脂肪族アミン類の存在下で、コレステロールの測定を行わせるために、HDLのみならずVLDL、カイロミクロン等のLDL以外のリポタンパク中のコレステロールとは実質的に反応せず、LDLーコレステロールのみと特異的に反応するので、従来法では困難であったエンドポイント・アッセイでのLDLーコレステロール測定を可能ならしめるものである。また、標準品についても、必ずしもコレステロールの純品を用いて調製された標準液を用いる必要はなく、例えばヒトや動物等の血清を用いて調製された標準血清を標準品として使用することができる。

【0031】以下に、実施例及び参考例を挙げて本発明 を更に詳細に説明するが、本発明はこれらにより何ら限 定されるものではない。

[0032]

## 【実施例】

#### 実施例1

40

日立7170形自動分析装置 [(株)日立製作所製]を使用して、本発明の測定法により、超遠心法で分画したリポタンパクの反応性を比較した。(試料)自体公知の超遠心法で血清より分画して得たHDL画分(64.9mg/

dl) 、LDL画分 (148.2mg/dl) 、VLDL画分 (76. 3mg/dl) 又はCM画分 (28.4mg/dl) を試料とした。 (薬活)

#### 試薬1

R-1;4-アミノアンチピリン 1mMを含有する200m M ビス(2-ヒドロキシエチル)イミノトリス(ヒドロキシ メチル)メタン (Bis-Tris) 緩衝液 (pH7.0) をR-1と した。

R-2;コレステロールオキシダーゼ (CHO"Amano"VW、 天野製薬(株)製。) 2U/ml、コレステロールエステラ ーゼ (製造番号: T-18、旭化成工業(株)製) 2U/m 1、パーオキシダーゼ (製造番号: PEO-302、東洋紡(株) 1 U∕ml、N−エチル−N−(2−ヒドロキシ−3−スルホ プロピル) –3, 5-ジメトキシアニリン Na塩(DAO S) 1 mM及びアンヒトール24B [花王(株)商品 名。ココナットベタイン。〕 0.08%(W/V)を含有す る200mM ビス(2-ヒドロキシエチル)イミノトリス(ヒド ロキシメチル)メタン(Bis-Tris)緩衝液(pH7.0)をR - 2 とした。

#### 試薬2

R-1;4-アミノアンチピリン 1 mMを含有する200m M ピペラジン-1,4-ビス(2-エタンスルホン酸)(PIPE S) 緩衝液 (pH7.0) をR-1とした。 R-2; コレステロールオキシダーゼ(CH0"Amano"VW、 天野製薬(株)製。) 2U/ml、コレステロールエステラ ーゼ(製造番号: T-18、旭化成工業(株)製) 2U/m 1、パーオキシダーゼ (製造番号: PEO-302、東洋紡(株) 1 U∕ml、N−エチル−N−(2−ヒドロキシ−3−スルホ 製。) プロピル)-3,5-ジメトキシアニリン Na塩(DAO 1㎜及びアンヒトール24B〔花王(株)商品 名。ココナットベタイン。〕 0.08% (W/V) を含有す る200mM ピペラジン-1,4-ビス(2-エタンスルホン酸) (PIPES) 緩衝液 (pH7.0) をR-2とした。 試薬3

R-1;4-アミノアンチピリン 1 mMを含有する200m M N-(2-アセトアミド)イミノ二酢酸(ADA)緩衝液 (pH7. 0) をR-1とした。

R-2;コレステロールオキシダーゼ(CHO"Amano"VW、 天野製薬(株)製。) 2.U/ml、コレステロールエステラ ーゼ(製造番号:T-18、旭化成工業(株)製) 2 U/m 1、パーオキシダーゼ (製造番号: PEO-302、東洋紡(株) 製。) 1U/ml、N-エチル-N-(2-ヒドロキシ-3-スルホ プロピル)-3,5-ジメトキシアニリン Na塩(DAO 1mM及びソフタゾリンLPB-R〔川研ファイン ケミカル(株)商品名。ラウリン酸アミドプロピルベタイ ン] 0.1%を含有する200mM N-(2-アセトアミド)イミ ノ二酢酸(ADA)緩衝液(pH7.0)をR-2とした。 (測定条件)

測定パラメータを以下のように設定して測定を行った。 測定方法;2ポイント エンド[16]-[34]

14

試料量 ; 3 μ 1 R-1 ; 2 7 0  $\mu$  1 R-2 ; 90  $\mu$  1

測定波長;700/600nm

測定温度;37℃

(結果) 図1に試薬1を使用して得られた測定結果を、 図2に試薬2を使用して得られた測定結果を、図3に試 薬3を使用して得られた測定結果を夫々示す。尚、図1 ~3に於いて、□はHDLを含有する試料について得ら れた結果を、◆はLDLを含有する試料について得られ た結果を、◇はVLDLを含有する試料について得られ た結果を、×はCMを含有する試料について得られた結 果を、また、●はリポタンパクを含有しない試料につい て得られた結果を夫々示す。図1の測定結果から明らか な如く、両性界面活性剤であるアンヒトール24Bは含 有しているが、カルボキシル基又はスルホン酸基を有す る脂肪族アミン類を含有していない試薬1は、リポタン パク中のコレステロールと殆ど反応しないことが判る。 これに対して、図2の測定結果から、アンヒトール24 Bのみならず、スルホン酸基を有する脂肪族アミン類で あるピペラジン-1,4-ビス(2-エタンスルホン酸) (PIPE S) 共存下でリポタンパク中のコレステロールの測定を 行うと、LDL中のコレステロールを特異的に測定し得 るようになることが判る。また、同様に図3の測定結果 から、両性界面活性剤であるソフタゾリンLPB-R と、カルボキシル基を有する脂肪族アミン類であるN-(2 -アセトアミド)イミノ二酢酸(ADA)の共存下でリポタン パク中のコレステロールの測定を行った場合でも、LD L中のコレステロールを特異的に測定し得るようになる ことが判る。以上のことから、両性界面活性剤と、カル ボキシル基又はスルホン酸基を有する脂肪族アミン類と の存在下でリポタンパク中のコレステロールの測定を行 うと、LDL中のコレステロールを特異的に測定し得る ことが判る。

【0033】実施例2

(試料) 実施例1と同じ。

(薬)

R-1;4-アミノアンチピリン 1mMを含有する200m M 2-モルホリノエタンスルホン酸 (MES) 緩衝液 (pH7. 0) をR-1とした。 40

R-2;  $\neg \nu \lambda \tau \neg \nu \lambda \tau + \nu \lambda \tau$  (CHO"Amano"VW、 天野製薬(株)製。) 2U/ml、コレステロールエステラ ーゼ(製造番号:T-18、旭化成工業(株)製) 1、パーオキシダーゼ (製造番号: PEO-302、東洋紡(株) 製。) 1U/ml、N-エチル-N-(2-ヒドロキシ-3-スルホ プロピル)-3,5-ジメトキシアニリン Na塩(DAO S) 1 mM及び下記表1に挙げた所定の界面活性剤を所 定機度含有する200mM 2-モルホリノエタンスルホン酸 (MES) 緩衝液 (pH7.0) をR-2とした。

[0034] 50

15

			8X I		
界	匝	活	性	剤	R-2中濃度
	エマルゲン709【花王(株)商品名。】 (ポリオキシエテレン高級アルコールエーテル)				0.08% (W/Y)
	エマルゲン (*゚リオキシエテ	120〔花: レンラウリルエーテル	王(株)商品)	名。)	0. 08% (\/\/\/)
	n ーオクチ 〔(株)同	ルーβ-D  仁化学研究	ーグルコシド 所製。〕	•	0. 08% (W/V)
陰イオン性 界面活性剤	エマールN	C-35 [  FUV7114171=1	花王(株)霞エーテル硫酸ナトリケ	品名。〕 %)	0. 08% (\v/v)
	コール酸	整工業 (株)	製。)		0. 08% (W/V)
陽イオン性 界面活性剤	n ードデジ 〔和光純賞	ンルトリメチ &工業( <b>株</b> )	ルアンモニウ 製。〕	ムクロリド	0. 04% (\/\v)
	ヘキサデミ 〔和光純薬	シルピリジニ 楽工業(株)	ウムクロリI 製。〕	•	0.08% (W/V)
兩性界面活性剤	ソフタゾ! (ヤシ油脂!	リンCPB( 坊酸アミドプロl	【川研ファインなきだ ビルベタイン。 ベ	ル(株)商品名。 9イン誘導体)	0. 0496 (W/V)
	アミボール	ルAD〔日当 カルポン酸割	生化学(株)『 発媒体)	商品名。〕	0. 04% (W/V)
	レポンし	01-H〔Ξ ゾリン誘導体	三洋化成工業	(株) 商品名。	0.08% (\#/Y)
	アンヒト	ール20N メチルアミンオキサイト	【花王(株) 「。7ミツオキザイト	商品名。} 誘導体)	0. 089 (\/\/\/)

## 【0035】 (測定条件) 実施例1と同じ。

(結果) 図4に界面活性剤としてエマルゲン709を含 有する R-2を使用して得られた測定結果を、図5に界 面活性剤としてエマルゲン120を含有するR-2を使 用して得られた測定結果を、図6に界面活性剤としてn - オクチル-β-D-グルコシドを含有するR-2を使 用して得られた測定結果を、図7に界面活性剤としてエ マールNC-35を含有するR-2を使用して得られた 測定結果を、図8に界面活性剤としてコール酸を含有す るR-2を使用して得られた測定結果を、図9に界面活 性剤としてn-ドデシルトリメチルアンモニウムクロリ ドを含有するR-2を使用して得られた測定結果を、図 10に界面活性剤としてヘキサデシルピリジニウムクロ リドを含有するR-2を使用して得られた測定結果を、 図11に界面活性剤としてソフタゾリンCPBを含有す るR-2を使用して得られた測定結果を、図12に界面 活性剤としてアミポールADを含有するR-2を使用し て得られた測定結果を、図13に界面活性剤としてレボ ン101-Hを含有するR-2を使用して得られた測定 結果を、図14に界面活性剤としてアンヒトール20N を含有するR-2を使用して得られた測定結果を夫々示 す。尚、図4~14に於いて、□はHDLを含有する試 料について得られた結果を、◆はLDLを含有する試料 について得られた結果を、◇はVLDLを含有する試料 50

について得られた結果を、×はCMを含有する試料について得られた結果を、また、●はリポタンパクを含有しない試料について得られた結果を夫々示す。図4~10の測定結果から明らかな如く、非イオン性界面活性剤、陰イオン性界面活性剤又は陽イオン性界面活性剤を含有するR-2を用いると、LDL以外のリポタンパク中に含有されているコレステロールとも反応することが判る。これに対して、図11~14の測定結果から、両性界面活性剤を含有するR-2を用いると、LDL中のコレステロールを特異的に測定し得るようになることが判る。

## 【0036】実施例3

日立7170形自動分析装置 [(株)日立製作所製]を 40 使用して、本発明の測定法により、超遠心法で分画した リポタンパクの反応性を比較した。

(試料) 自体公知の超遠心法で血清より分画して得たHDL画分(63.1mg/d1)、LDL画分(138.1mg/d1)、VLDL画分(77.3mg/d1)又はCM画分(35.0mg/d1)を試料とした。

#### (試薬)

R-1;グルタミン酸 400mM及びN-(2-ヒドロキシ-3-スルホプロピル)-3,5-ジメトキシアニリン(HDAOS) 0.6mMを含有する100mM ビス(2-ヒドロキシエチル)イミノトリス(ヒドロキシメチル)メタン(Bis-Tri

s) 緩衝液 (pH7.0) をR-1とした。

R-2;コレステロールオキシダーゼ (CHO"Amano"VW、 天野製薬(株)製。) 2U/ml、コレステロールエステラ ーゼ (製造番号: T-18、旭化成工業(株)製) 1.6U/m 1、パーオキシダーゼ (製造番号: PEO-302、東洋紡(株) 製。) 6U/ml、4ーアミノアンチピリン 3 mM及び ソフタゾリンCL 0.1% (W/V) [川研ファインケミ カル(株)商品名。2-アルキル-N-カルボキシメチル-N-ヒ ドロキシエチルイミダゾリニウムベタインベタイン] 含 有する100mM ビス(2-ヒドロキシエチル)イミノトリス (ヒドロキシメチル)メタン (Bis-Tris) 緩衝液 (pH7. 0) をR-2とした。

【0037】 (測定条件) 実施例1と同じ。

(結果)図15に得られた測定結果を示す。尚、図15に於いて、□はHDLを含有する試料について得られた結果を、◆はLDLを含有する試料について得られた結果を、◆はVLDLを含有する試料について得られた結果を、〇はCMを含有する試料について得られた結果を、また、●はリポタンパクを含有しない試料について得られた結果を夫々示す。図15の測定結果から明らかな如く、両性界面活性剤としてソフタゾリンCL及びアミノ酸としてグルタミン酸の存在下でリポタンパク中のコレステロールの測定を行えば、LDL中のコレステロールを特異的に測定し得ることが判る。

## 【0038】実施例4

(試料) 実施例3と同じ。

(薬為)

R-1; N-(2-ヒドロキシ-3-スルホプロピル)-3,5-ジメトキシアニリン (HDAOS) 0.6mMを含有する400mM ピペラジン-1,4-ビス(2-エタンスルホン酸) (PIPES) 緩衝液 (pH7.0) をR-1とした。

R-2;コレステロールオキシダーゼ (CHO"Amano"VW、 天野製薬(株)製。) 2U/ml、コレステロールエステラーゼ (製造番号: T-18、旭化成工業(株)製) 1.6U/m 1、パーオキシダーゼ (製造番号: PEO-302、東洋紡(株) 製。) 6U/ml、4ーアミノアンチピリン 3 mM及び 下記表 2 に挙げた所定の界面活性剤を0.08% (W/V) 含 有する400mM ピペラジン-1,4-ビス(2-エタンスルホン 酸) (PIPES) 緩衝液 (pH7.0) をR-2とした。

[0039]

【表2】

表 2

## 西性界面活性剂

ソフタゾリンC L 【川研ファインクミカル(株)商品名。】 (2-アルキルーNーカルボキシメチルーNーヒドロキシエチルイミダゾリニウムベタイン)

ソフタゾリンNS【川研ファインウミカル(株)陶品名。】 (+シ油-アルキル-ハーカルポキシメテル-N-ヒドロキシエテルイマダソ゚リニウムベタイン)

エナジコールCー40H(ライオン) (2-アルキルールーカルボキシメチルーヒドロキシエチルイミダゾリニウムベタイン) 18

\*【0040】(測定条件)実施例1と同じ。

(結果) 図16に界面活性剤としてソフタゾリンCLを 含有するR-2を使用して得られた測定結果を、図17 に界面活性剤としてソフタゾリンNSを含有するR-2 を使用して得られた測定結果を、図18に界面活性剤と してエナジコールC-40Hを使用して得られた測定結 果を夫々示す。尚、図16~18に於いて、□はHDL を含有する試料について得られた結果を、◆はLDLを 含有する試料について得られた結果を、◇はVLDLを 10 含有する試料について得られた結果を、△はCMを含有 する試料について得られた結果を、また、●はリポタン パクを含有しない試料について得られた結果を夫々示 す。図16~18の測定結果から明らかな如く、両性界 面活性剤及びカルボキシル基又はスルホン酸基を有する 脂肪族アミン類の存在下でリポタンパク中のコレステロ ールの測定を行えば、LDL中のコレステロールを特異 的に測定し得ることが判る。

#### 【0041】実施例5

血清、血漿等生体試料中のLDL-コレステロールの測 定を実施するために使用される、測定用キットの代表的 な例としては、以下のようなものが挙げられる。

- (1) 第一試薬 (pH6.5 $\sim$ 7.5) : カップラー (又はデベロッパー) 、カルボキシル基又はスルホン酸基を有する脂肪族アミン類。
- (2) 第二試薬 (pH6.5~7.5) : コレステロールオキシ ダーゼ、コレステロールエステラーゼ、ペルオキシダー ゼ、デベロッパー (又はカップラー) 、両性界面活性 剤、カルボキシル基又はスルホン酸基を有する脂肪族ア ミン類。

## 80 【0042】実施例6

血清、血漿等生体試料中のLDL-コレステロールの測 定を実施するために使用される、測定用キットの代表的 な例としては、以下のようなものが挙げられる。

- (1) 第一試薬 (pH6.5~7.5) : 両性界面活性剤、カップラー (又はデベロッパー)、カルボキシル基又はスルホン酸基を有する脂肪族アミン類。
- (2) 第二試薬 (pH6.5~7.5):コレステロールオキシ ダーゼ、コレステロールエステラーゼ、ペルオキシダー ゼ、デベロッパー(又はカップラー)、カルボキシル基 又はスルホン酸基を有する脂肪族アミン類。

#### [0043]

40

50

\*

【発明の効果】以上述べた如く、本発明は試料中のLD L-コレステロールを特異的に且つ精度良く測定し得る 方法並びにそれに用いられる試薬を提供するものであ り、本発明を利用することにより、従来の方法では不可 能であったLDL-コレステロールを直接、しかも汎用 の自動分析装置を用いて測定し得るという効果を奏する ものであるので、斯業に貢献するところ大なる発明であ る。

【図面の簡単な説明】

19

【図1】実施例1で得られた、各種リポタンパクを含む 各種試料についての反応曲線を示す。

【図2】実施例1で得られた、各種リポタンパクを含む 各種試料についての反応曲線を示す。

【図3】実施例1で得られた、各種リポタンパクを含む 各種試料についての反応曲線を示す。

【図4】実施例2で得られた、各種リポタンパクを含む 各種試料についての反応曲線を示す。

【図5】実施例2で得られた、各種リポタンパクを含む 各種試料についての反応曲線を示す。

【図 6 】実施例 2 で得られた、各種リポタンパクを含む 各種試料についての反応曲線を示す。

【図7】実施例2で得られた、各種リポタンパクを含む 各種試料についての反応曲線を示す。

【図8】実施例2で得られた、各種リポタンパクを含む 各種試料についての反応曲線を示す。

【図9】実施例2で得られた、各種リポタンパクを含む 各種試料についての反応曲線を示す。

【図10】実施例2で得られた、各種リポタンパクを含む各種試料についての反応曲線を示す。

【図11】実施例2で得られた、各種リポタンパクを含む各種試料についての反応曲線を示す。

【図12】実施例2で得られた、各種リポタンパクを含む各種試料についての反応曲線を示す。

【図13】実施例2で得られた、各種リポタンパクを含む各種試料についての反応曲線を示す。

【図14】実施例2で得られた、各種リポタンパクを含む各種試料についての反応曲線を示す。

【図15】実施例3で得られた、各種リポタンパクを含む各種試料についての反応曲線を示す。

20 \*【図16】実施例4で得られた、各種リポタンパクを含 な各種試料についての反応曲線を示す。

【図17】実施例4で得られた、各種リポタンパクを含む各種試料についての反応曲線を示す。

【図18】実施例4で得られた、各種リポタンパクを含む各種試料についての反応曲線を示す。

## 【符号の説明】

図1~14に於いて、口は高比重リポタンパク(HD

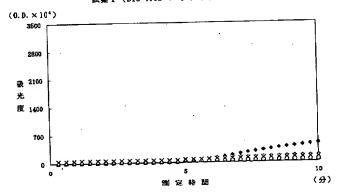
L)を含有する試料について得られた結果を、◆は低比重リポタンパク(LDL)を含有する試料について得られた結果を、◇は超低比重リポタンパク(VLDL)を含有する試料について得られた結果を、メはカイロミクロン(CM)を含有する試料について得られた結果を、また、●はリポタンパクを含有しない試料について得られた結果を夫々示す。図15に於いて、□は高比重リポタンパク(HDL)を含有する試料について得られた結果を、◆は低比重リポタンパク(LDL)を含有する試料について得られた結果を、◇は超低比重リポタンパク(VLDL)を含有する試料について得られた結果を、

○はカイロミクロン (CM) を含有する試料について得られた結果を、また、●はリポタンパクを含有しない試料について得られた結果を夫々示す。図16~18に於いて、□は高比重リポタンパク (HDL) を含有する試料について得られた結果を、◆は低比重リポタンパク

(LDL)を含有する試料について得られた結果を、◇は超低比重リポタンパク(VLDL)を含有する試料について得られた結果を、△はカイロミクロン(CM)を含有する試料について得られた結果を、また、●はリポタンパクを含有しない試料について得られた結果を夫々\*30示す。

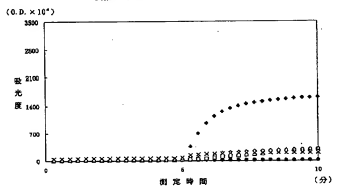
【図1】

試棄l (Bis-Tris + アンヒトール24B)



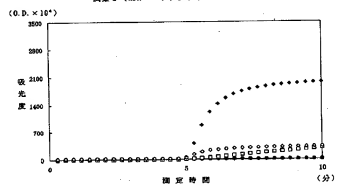
【図2】

試棄2 (PIPES + アンヒトール24B)



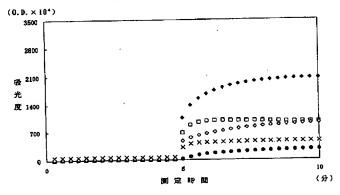
【図3】

試薬3(ADA + ソフタゾリンLPB-R)



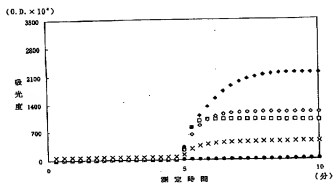
【図4】

エマルゲン709 [0.08% (W/V)]



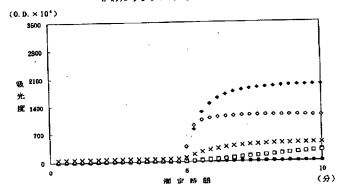
【図5】

エマルゲン 1 2 0 (0.08% (V/V))



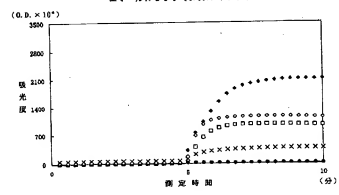
【図6】

## n-#9f#-8-D-9\*#191\* [0.08% (#/Y)]

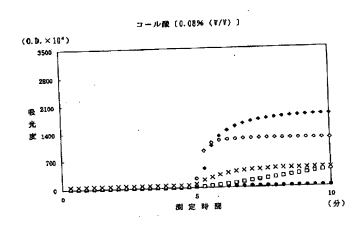


【図7】

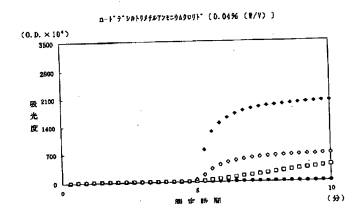
# エマールN C 3 5 (0.08% (〒/V) )



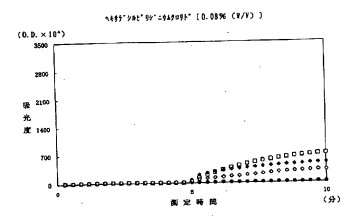
【図8】



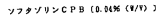
【図9】

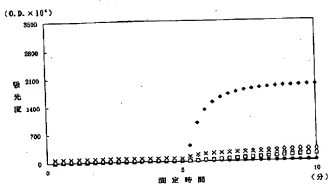


【図10】

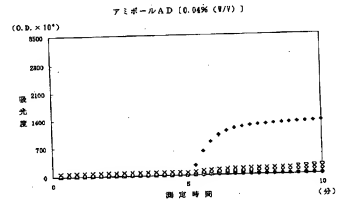


【図11】



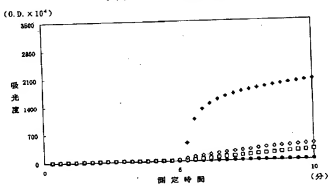


【図12】



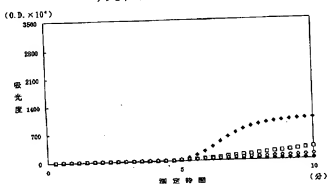
【図13】

レポン101H(0.08%(¶/ヤ))



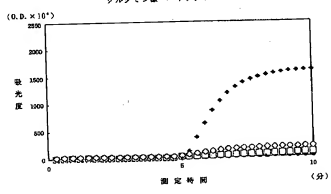
【図14】

アンヒトール20N (0.08% (V/Y))



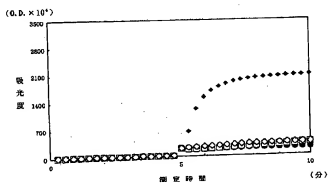
【図15】

グルタミン酸 + ソフタゾリンCL



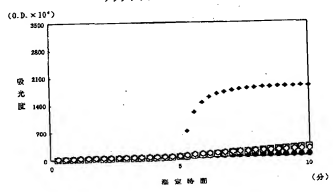
【図16】

ソフタゾリンCL (0.08% (¶/ヤ) )



【図17】





【図18】

# エナジコールC-40H [0.08% (¶/Y)]

